PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-291854

(43) Date of publication of application: 07.11.1995

(51)Int.Cl.

A61K 9/14 A61K 31/40 A61K 31/445 A61K 47/10 A61K 47/32 A61K 47/38

(21)Application number: 06-087012

(71)Applicant: TANABE SEIYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

26.04.1994

(72)Inventor: NAKAJIMA KINGO

KOIDA YOSHIYUKI NARISAWA SHINJI

SUGIMOTO MASAHARU

(54) MEDICINAL PREPARATION IMPROVED IN SOLUBILITY

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a medicinal preparation, comprising a solid dispersion and improved in solubility of a sparingly soluble medicine by adding a hydrophilic polymer and a solubility improving adjuvant to the sparingly soluble medicine, pulverizing the resultant mixture in the presence of a small amount of an aqueous solvent and then removing the aqueous solvent. CONSTITUTION: This medicinal preparation is obtained by adding a hydrophilic polymer (e.g. hydroxypropyl methyl cellulose) and a solubility improving adjuvant (e.g. polyethylene glycol) to a sparingly soluble medicine, pulverizing the resultant mixture in the presence of an aqueous solvent (e.g. water) in an amount so as not to completely dissolve the sparingly soluble medicine, then removing the aqueous solvent by drying, etc., and providing a solid dispersion. The blending ratios based on 1 pt.wt. sparingly soluble medicine are 0.1-50 pts.wt. hydrophilic polymer, 0.1-10 pts.wt. solubility improving adjuvant and ≤20 pts.wt. aqueous solvent. The medicinal preparation has high safety and can be produced without using a halogenated organic solvent at all and further applied to a wide range of the sparingly soluble medicines.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-291854

(43)公開日 平成7年(1995)11月7日

大阪府交野市天野が原町2丁目36番6号

大阪府高槻市上土室3丁目15番103-102号

大阪府大阪市淀川区加島3丁目13番31号

(72)発明者 成澤 真治

(72)発明者 杉本 昌陽

(74)代理人 弁理士 箕浦 繁夫

(51) Int.Cl. ⁶ A 6 1 K	9/14 31/40	識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
	31/445	ABS					
				A61K	9/ 14	С	
	•					L	
			審查請求	未請求請求項	質の数11 OL	(全 16 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号 特顯		特顏平6-87012	44 3	(71)出顧人	000002956	A 41.	
(22)出顧日		平成6年(1994)4	月26日		田辺製薬株式 大阪府大阪市		3丁目2番10号
				(72)発明者	中島 欣吾		
					大阪府交野市	星田山手3丁	目11番10号
				(72)発明者	鯉田 義之		

(54) 【発明の名称】 溶解性の改善された医薬品製剤

(57)【要約】

【構成】 難溶性薬物、親水性高分子及び溶解性改善助 剤の三成分を、難溶性薬物が完溶しない量の水性溶媒の 存在下に粉砕した後、水性溶媒を除去して得られる固体 分散体からなる医薬品製剤。

【効果】 この医薬品製剤は、難溶性薬物の溶解性が改善された医薬品製剤であり、ハロゲン化系有機溶媒を一切使用せず製造できる安全性の高い医薬品製剤である。 又、簡便な操作で製造でき、幅広い難溶性薬物に適応出来る製剤である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 難溶性薬物、親水性高分子及び溶解性改善助剤の三成分を、難溶性薬物が完溶しない量の水性溶媒の存在下に粉砕した後、水性溶媒を除去して得られる固体分散体からなる医薬品製剤。

【請求項2】 溶解性改善助剤が、多価アルコール、多価アルコールエーテル、多価アルコールエステル、二ないし三塩基酸エステル、レシチン、少糖類、糖アルコール、脂肪族炭化水素、有機ケイ素化合物から選ばれる1種又は2種以上である請求項1記載の製剤。

【請求項3】 多価アルコールがプロピレングリコール 又はグリセリン、多価アルコールエーテルがグリセリン エーテル又はエチレングリコールエーテル、多価アルコ ールエステルがトリアセチン、ショ糖脂肪酸エステル、 ソルビタン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステ ル、ポリエチレングルコール脂肪酸エステル、ポリオキ シエチレンソルビタン脂肪酸エステル又はポリオキシエ チレン硬化ヒマシ油、二ないし三塩基酸エステルがフタ ル酸エステル又はクエン酸エステル、糖アルコールが D ーマンニトール又は Dーソルビトール、脂肪族炭化水素 20 が流動パラフィン、有機ケイ素化合物がシリコンである 請求項 2 記載の製剤。

【請求項4】 親水性高分子が、親水性炭水化物、親水性タンパク質、親水性天然高分子、親水性脂肪酸ポリエステル、親水性のエチレン系不飽和モノマーを構成成分とするポリマーから選ばれる1種又は2種以上である請求項1、2又は3記載の製剤。

【請求項5】 親水性炭水化物が、親水性多糖類、親水性多糖類エーテル、親水性多糖類エステル、親水性多糖類の金属塩又は親水性多糖類誘導体の金属塩、親水性タンパク質がゼラチン又はカゼイン、親水性天然高分子がシェラック、親水性脂肪酸ポリエステルがステアリン酸ポリオキシル、親水性のエチレン系不飽和モノマーを構成成分とするポリマーが、一般式[1]

【化1】

$$CH_1 = C \left\langle \begin{array}{c} R_1 \\ \end{array} \right. \tag{1}$$

(但し、R¹ は水素原子、炭素数 1~4のアルキル基、R² は置換されていてもよい水酸基、カルボキシル基、炭素数 2~5のアルコキシカルボニル基、2ーピロリジノニル基を表す)で示されるエチレン系不飽和モノマーを構成成分とするポリマーである請求項 4 記載の製剤。

【請求項6】 親水性多糖類がデンプン、デキストリン、αーシクロデキストリン、デキストラン、プルラン、アラビアゴム、トラガント又はカンテン、親水性多糖類エーテルがアルキル化セルロース、ヒドロキシアルキル化セルロース、ヒドロキシアルキル化スターチ又はカルボキシアルキル化セルロース、親水性多糖類エステ 50

ルがセルロースエステル、ヒドロキシアルキル化セルロースエステル又はアルギン酸プロピレングリコールエステル、親水性多糖類の金属塩又は親水性多糖類誘導体の金属塩がセルロースエーテルのアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金属塩又はアルギン酸のアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金属塩であり、一般式[1]

【化2】

$$CH_{2} = C \left\langle \begin{array}{c} R_{2} \end{array} \right. \tag{1}$$

(但し、R¹ は水素原子、炭素数 1 ~ 4のアルキル基、R² は置換されていてもよい水酸基、カルボキシル基、炭素数 2 ~ 5のアルコキシカルボニル基、2 - ピロリジノニル基を表す)で示されるエチレン系不飽和モノマーが、アクリル酸、アクリル酸エステル、メタアクリル酸、メタアクリル酸エステル、ビニルアルコール、ビニルピロリドン、ジエチルアミノ酢酸ビニル又はビニルアセタールである請求項 5 記載の製剤。

【請求項7】 水性溶媒が、水もしくは水と任意の割合で混和する有機溶媒またはそれらの混合物である請求項1、2、3、4、5又は6記載の製剤。

【請求項8】 水性溶媒が、水もしくは水と水と任意の 割合で混和する有機溶媒の混合物である請求項1、2、 3、4、5又は6記載の製剤。

【請求項9】 水性溶媒が、水である請求項1、2、 3、4、5又は6記載の製剤。

【請求項10】 難溶性薬物が、(3E, 4E) -3-ベンジリデン-4-(3, 4, 5-トリメトキシベンジリデン) ピロリジン-2, 5-ジオンである請求項1、2、3、4、5、6、7、8又は9記載の製剤。

【請求項11】 難溶性薬物、親水性高分子及び溶解性 改善助剤の三成分を、難溶性薬物が完溶しない量の水性 溶媒の存在下に粉砕した後、水性溶媒を除去することを 特徴とする固体分散体からなる医薬品製剤の製法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、溶解性の改善された医薬品製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】水に対する溶解度の低い、所謂、難溶性薬物のパイオアペイラビリティの改善には種々の検討が行われており、例えば(a)難溶性薬物と高分子化合物を加熱溶解後急速に冷却して固溶体を得る方法、或いは(b)難溶性薬物と高分子化合物を有機溶媒に溶解した後、溶媒を留去する方法などが知られている。

【0003】しかしながら、(a) 法は簡便ではあるものの、適用可能な難溶性薬物は、高分子と加熱溶融しても安定な薬物に限られ、難溶性薬物一般に適応出来ないという問題がある。また(b) 法では難溶性薬物に対し

て溶解性の良い溶剤が、塩化メチレン、1、1、1ート リクロロエタン、ジクロロメタン等の環境保護や作業者 の安全性の面で問題となるハロゲン化系有機溶媒に偏る という問題がある上、これら溶媒は製剤からの除去が困 難であるという問題もあった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、難溶 性薬物一般に適応できる、溶解性の改善された製剤を提 供しようとするものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究 を重ねた結果、難溶性薬物に、ヒドロキシプロピルメチ ルセルロース(以下、HPMCと称する)等の親水性高 分子及びポリエチレングリコール(以下、PEGと称す る) 等の溶解性改善助剤を加え、少量の水と共に粉砕 し、水を除去して固体分散体としたものは、全く意外に も、水中に放出すると速やかに難溶性薬物を高濃度に含 む微細な液滴を生じて分散し、かかる液滴は、水で希釈 することにより更に微細化され、急速に溶解するという 通常の固体分散体とは異なる溶解挙動を示すことを見出 20 し、本発明を完成した。

【0006】かかる知見に基づく本発明は、難溶性薬 物、親水性高分子及び溶解性改善助剤の三成分を、難溶 性薬物が完溶しない量の水性溶媒の存在下に粉砕した 後、水性溶媒を除去して得られる固体分散体からなる医 薬品製剤である。

【0007】本発明において難溶性薬物としては、水に 溶解し難い薬物であれば特に限定されず、例えば、常温 の水に対する溶解度が1%以下の薬物があげられる。ま た、溶解度が 0. 1~0. 0 1%の、所謂、水に極めて 30 溶けにくい薬物や、溶解度が 0.01%以下の、所謂、 水にほとんど溶けない薬物でも好適に使用することがで きる。かかる薬物の具体例を非限定的に列挙すれば、例 🦠 えば、ニフェジピン、インドメタシン、グリセオフルビ ン、サルファチアゾール、クロラムフェニコール、フェ ノバルビタール、フルルビプロフェン、ジクロフェナ ク、フェニトイン、アセトヘキサミド、(3E, 4E) - 3 - ペンジリデン - 4 - (3、 4、 5 - トリメトキシ ペンジリデン) ピロリジンー2, 5ージオン等があげら れる。

【〇〇〇8】これら医薬化合物は遊離の形でもあるいは その薬理的に許容し得る塩の形でも使用できる。薬理的・ に許容し得る塩としては、例えば塩酸、硫酸、硝酸等の 無機酸との塩、フマル酸、マレイン酸、酢酸等の有機酸 との塩等があげられる。

【0009】本発明の親水性高分子において、親水性な る語は、水溶性又は水膨潤性を意味し、更に酸性添加物 又はアルカリ性添加物を含む水に可溶又は膨潤する性質 をも意味する。

【0010】本発明の親水性高分子としては、上記に該 50

当する高分子物質を全て包含するが、更に具体的にその 性状を示すとすれば、例えば該高分子を水に溶解した場 合に約1w/v%以上溶解するもの又は該高分子1gを 水に膨潤させたときの重量が1.2g以上となるものが あげられる。かかる親水性高分子としては、上記条件を 満たす親水性炭水化物、親水性タンパク質、親水性天然 高分子、親水性脂肪酸ポリエステル、親水性のエチレン 系不飽和モノマーを構成成分とするポリマー等から選ば れる1種又は2種以上があげられる。

【〇〇11】親水性炭水化物としては、例えば親水性多 糖類、親水性多糖類エーテル、親水性多糖類エステル、 親水性多糖類の金属塩又は親水性多糖類誘導体の金属塩 等があげられる。

【0012】具体的には、親水性多糖類としては、デン プン、デキストリン、αーシクロデキストリン、デキス トラン、プルラン、アラビアゴム、トラガント、カンテ ン等:親水性多糖類エーテルとしては、アルキル化セル ロース〔例えば、メチルセルロース(以下、MCと称す る)〕、ヒドロキシアルキル化セルロース〔例えば、ヒ ドロキシエチルセルロース(以下、HECと称する)、 ヒドロキシプロピルセルロース(以下、HPCと称す る)、HPMC]、ヒドロキシアルキル化スターチ [例 えば、ヒドロキシプロピルスターチ(以下、HPSと称 する)]、カルボキシアルキル化セルロース[例えば、 カルボキシメチルセルロース(以下、CMCと称す る)、カルポキシメチルエチルセルロース(以下、CM ECと称する)] 等:親水性多糖類エステルとしては、 セルロースエステル〔例えば、セルロースアセテートフ タレート(以下、CAPと称する)]、ヒドロキシアル キル化セルロースエステル〔例えば、ヒドロキシプロピ ルメチルセルロースフタレート(以下、HPMCPと称 する)、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテー トサクシネート(以下、HPMCASと称する)]、ア ルギン酸プロピレングリコールエステル等;親水性多糖 類の金属塩又は親水性多糖類誘導体の金属塩としては、 セルロースエーテルのアルカリ金属塩もしくはアルカリ 土類金属塩〔例えば、カルポキシメチルセルロースナト リウム(以下、CMC-Naと称する)、カルボキシメ チルセルロースカルシウム(以下、CMC-Caと称す る)〕、アルギン酸のアルカリ金属塩もしくはアルカリ 土類金属塩〔例えば、アルギン酸ナトリウム、アルギン 酸カルシウム〕等があげられる。

【0013】親水性タンパク質としては、例えばゼラチ ン、カゼイン等が、親水性天然高分子としては、例えば シェラック等が、親水性脂肪酸ポリエステルとしては、 ステアリン酸ポリオキシル等があげられる。

【0014】親水性のエチレン系不飽和モノマーを構成 成分とするポリマーとしては、例えば、一般式[1] [0015]

【化3】

40

30

$$CH_2 = C \left\langle \begin{array}{c} R^1 \\ \\ R^2 \end{array} \right. \tag{1}$$

【0016】(但し、R1は水素原子、炭素数1~4の アルキル基、R² は置換されていてもよい水酸基、カル ボキシル基、炭素数2~5のアルコキシカルボニル基、 2-ピロリジノニル基等を表す)で示されるモノマーを 構成成分とするポリマーがあげられる。

【0017】一般式〔1〕で示されるモノマーとして は、例えば、アクリル酸、アクリル酸エステル、メタア クリル酸、メタアクリル酸エステル、ビニルアルコー ル、ビニルピロリドン、ジエチルアミノ酢酸ビニル又は ビニルアセタール等があげられ、かかるモノマーを構成 成分とするポリマーとしては、例えば、アミノアルキル メタアクリレートコポリマー〔商品名:オイドラギット E、オイドラギットRS(ローム・ファーマ社製) 等〕、メタアクリル酸コポリマー〔商品名:オイドラギ ットレ、オイドラギットレー30D、オイドラギットS (ローム・ファーマ社製) 等]、カルボキシビニルポリ 20 マー、ポリビニルピロリドン(以下、PVPと称す る)、ポリビニルアルコール、ポリビニルアセタールジ エチルアミノアセテート (以下、AEAと称する) 等が あげられる。

【0018】本発明における親水性高分子の好ましい例 としては、ヒドロキシアルキル化セルロース、カルボキ シアルキル化セルロース、ヒドロキシアルキル化セルロ ースエステル、セルロースエーテルのアルカリ金属塩も しくはアルカリ土類金属塩、アルギン酸のアルカリ金属 塩もしくはアルカリ土類金属塩、ゼラチン、カゼイン、 シェラック、エチレン系不飽和モノマーを構成成分とす るポリマー等があげられるが、更に、とりわけ好ましい 具体例としては、HPC、HPMC、HPMCAS、C MEC、CMC-Na、アルギン酸ナトリウム、ゼラチ ン、カゼイン、シェラック、アミノアルキルメタアクリ レートコポリマー、AEA等から選ばれる1種又は2種 以上があげられる。

【0019】本発明において溶解性改善助剤の例として は、多価アルコール、多価アルコールエーテル、多価ア ルコールエステル、二ないし三塩基酸エステル、レシチ 40 、ン、少糖類、糖アルコール、脂肪族炭化水素、有機ケイ 素化合物等から選ばれる1種又は2種以上があげられ る。

【0020】本発明において、多価アルコールとして は、プロピレングリコール、グリセリン等;多価アルコ ールエーテルとしては、グリセリンエーテル(例えば、 グリセリンモノエチルエーテル、グリセリンジェチルエ 一テル)、エチレングリコールエーテル(例えば、ジエ **チレングリコール、トリエチレングリコール、PEG、**

リアセチン、ショ糖脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸 エステル(例えば、ソルビタンモノオレエート)、グリ セリン脂肪酸エステル(例えば、グリセリンモノステア レート、グリセリンジステアレート)、ポリエチレング リコール脂肪酸エステル(例えば、ポリエチレングリコ ールモノステアレート)、ポリオキシエチレンソルビタ ン脂肪酸エステル(例えば、ポリオキシエチレンソルビ タンモノオレエート、ポリオキシエチレンソルビタンモ ノパルミテート、ポリオキシエチレンソルビタンモノス テアレート)、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等:二 ないし三塩基酸エステルとしては、フタル酸エステル (例えば、フタル酸ジメチル、フタル酸ジエチル、フタ ル酸ジブチル、フタル酸ジオクチル、フタル酸ジ2-へ キシル、フタル酸オクチルデシル、フタル酸ジイソデシ ル、フタル酸ジアリル)、クエン酸エステル(例えば、 クエン酸トリエチル、クエン酸アセチルトリブチル) 等;レシチンとしては、卵黄レシチン、大豆レシチン 等;少糖類としては、乳糖、ブドウ糖、ショ糖等;糖ア ルコールとしては、Dーマンニトール、Dーソルビトー ル等;脂肪族炭化水素としては、流動パラフィン等;有 機ケイ素化合物としては、シリコン等があげられる。

【0021】本発明における溶解性改善助剤の好ましい 例としては、多価アルコール、多価アルコールエーテ ル、多価アルコールエステル、二ないし三塩基酸エステ ル、レシチン、糖アルコール、パラフィン、シリコン等 から選ばれる1種又は2種以上があげられ、更に好まし い例としては、プロピレングリコール、グリセリン、エ チレングリコールエーテル、トリアセチン、ショ糖脂肪 酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エス テル、フタル酸エステル、クエン酸エステル、レシチ ン、Dーマンニトール、Dーソルビトール、流動パラフ ィン、シリコン等があげられる。

【0022】この内、更に好ましい溶解性改善助剤の具 ·体例としては、プロピレングリコール、グリセリン、P EG、トリアセチン、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキ シエチレンソルビタンモノステアレート、クエン酸トリ エチル、レシチン、流動パラフィン及びシリコン等から 選ばれる1種又は2種以上があげられる。

【0023】本発明における親水性高分子と溶解性改善 助剤の組合せとしては、上記親水性高分子及び溶解性改 善助剤から任意に選択することができ、難溶性薬物の性 状により適宜決定すればよいが、好ましい組合せ例を非 限定的にあげるとすれば、ヒドロキシアルキル化セルロ ースと多価アルコール;ヒドロキシアルキル化セルロー スと多価アルコールエーテル:ヒドロキシアルキル化セ ルロースと多価アルコールエステル:ヒドロキシアルキ ル化セルロースと二ないし三塩基酸エステル;ヒドロキ シアルキル化セルロースとレシチン;ヒドロキシアルキ ル化セルロースとパラフィン:ヒドロキシアルキル化セ セロソルブ) 等; 多価アルコールエステルとしては、ト 50 ルロースとシリコン; ヒドロキシアルキル化セルロース

エステルと多価アルコール:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルと多価アルコールエーテル:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルと多価アルコールエステル:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルとごないし三塩基酸エステル:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルとレシチン:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルとパラフィン:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルとシリコン:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルとシリコン:ヒドロキシアルキル化セルロー

スと多価アルコールエーテルとレシチン: ヒドロキシアルキル化セルロースエステルと二ないし三塩基酸エステルと乳糖等があげられる。

【0024】親水性高分子と溶解性改善助剤の具体的な組合せ例を表1~表5に示す。

[0025]

【表1】

番号	親水性高分子	溶解性改善助剤
1	HPC	プロピレングリコール
2	HPC	グリセリン
3	HPC	PEG
4	нрс	トリアセチン
5	HPC	ショ糖脂肪酸エステル
6	нрс	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
7	HPC	クエン酸トリエチル
8	НРС	レシチン
9	HPC	流動パラフィン
10	HPC	シリコン
1 1	нрмс	プロピレングリコール
1 2	HPMC	グリセリン
1 3	HPMC	PEG
1 4	НРМС	トリアセチン
1 5	H P M C	ショ糖脂肪酸エステル
1 6	НРМС	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
1 7	НРМС	クエン酸トリエチル
1 8	нрмс	レシチン
19	нрмс	流動パラフィン
2 0	НРМС	シリコン
		【男2】

[0026]

【表 2 】

親水性高分子	溶解性改善助剤
HPMCAS	プロピレングリコール .
HPMCAS	グリセリン
HPMCAS	PEG
HPMCAS	トリアセチン
HPMCAS	ショ糖脂肪酸エステル
HPMCAS	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
HPMCAS	クエン酸トリエチル
HPMCAS	レシチン
HPMCAS	流動パラフィン
HPMCAS	シリコン
CMEC	プロピレングリコール
CMEC	グリセリン
CMEC	PEG···
CMEC	トリアセチン
CMEC	ショ糖脂肪酸エステル
CMEC	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
CMEC	クエン酸トリエチル
CMEC	レシチン
CMEC	流動パラフィン
CMEC	シリコン
	HPMCAS HPMCAS HPMCAS HPMCAS HPMCAS HPMCAS HPMCAS HPMCAS HPMCAS CMEC CMEC CMEC CMEC CMEC CMEC CMEC CME

[0027]

【表3】

番号	親水性高分子	溶解性改善助剂
4 1	CMC-Na	プロピレングリコール
4 2	CMC-Na	グリセリン
4 3	CMC-Na	PEG
4 4	CMC-Na	トリアセチン
4 5	CMC-Na	ショ糖脂肪酸エステル
4 6	CMC-Na	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
4 7	CMC-Na	クエン酸トリエチル
4 8	CMC-Na	レシチン
4 9	CMC-Na	流動パラフィン
5 0	CMC-Na	シリコン
5 1	ゼラチン	プロピレングリコール
5 2	ゼラチン	グリセリン
5 3	ゼラチン .	PEG
5 4	ゼラチン	トリアセチン
5 5	ゼラチン	ショ糖脂肪酸エステル
5 6	ゼラチン	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
5 7	ゼラチン	クエン酸トリエチル
5 8	ゼラチン	レシチン
5 9	ゼラチン	流動パラフィン
6 0	ゼラチン	シリコン
		【鬼4】

[0028]

【表4】

番号	親水性高分子	溶解性改善助剂
6 1	カゼイン	プロピレングリコール
6 2	カゼイン	グリセリン
6 3	カゼイン	PEG
6 4	カゼイン	トリアセチン
6 5	カゼイン	ショ糖脂肪酸エステル
6 6	カゼイン	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
6 7	カゼイン	クエン酸トリエチル
6 8	カゼイン	レシチン
6 9	カゼイン	流動パラフィン
7 0	カゼイン	シリコン
7 1	シェラック	プロピレングリコール
7 2	シェラック	グリセリン
7 3	シェラック	PEG .
7 4	シェラック	トリアセチン
7 5	シェラック	ショ糖脂肪酸エステル
7 6	シェラック	ポリオキシエチレンソルビタンモ ノステアレート
7 7	シェラック	クエン酸トリエチル
7 8	シェラック	レシチン
7 9	シェラック	流動パラフィン
8 0	・シェラック	シリコン

[0029]

【表5】

番号	親水性高分子	溶解性改善助剂
8 1	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	プロピレングリコール
8 2	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	グリセリン・
8 3	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	PEG
8 4	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	トリアセチン
8 5	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	ショ糖脂肪酸エステル
8 6	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	ポリオキシエチレンソル ビタンモノステアレート
8 7	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	クエン酸トリエチル
8 8	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	レシチン
8 9	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	流動パラフィン
8 0	アミノアルキルメタアクリレー トコポリマー	シリコン
9 1	AEA	プロピレングリコール
9 2	AEA	グリセリン
9 3	AEA	PEG
9 4	AEA	トリアセチン
9 5	AEA	ショ糖脂肪酸エステル
9 6	AEA	ポリオキシエチレンソル ビタンモノステアレート
9 7	AEA	クエン酸トリエチル
9 8	AEA	レシチン
9 9	AEA	流動パラフィン
L	AEA	シリコン

【0030】本発明で用いる水性溶媒としては、水もしくは水と任意の割合で混和する有機溶媒またはそれらの混合物であり、本発明の医薬品製剤に悪影響を与えない水性溶媒であればいずれも用いることができる。この内、本発明の水性溶媒としては水もしくは水と水と任意の割合で混和する有機溶媒の混合物が好ましく、とりわけ水が好ましい。

【0031】本発明における水性溶媒の具体例としては、水、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール及びアセトン等から選ばれる1種又は2種以上の混合物があげられ、更に、水、水とメタノール、水とエタノール、水とイソプロピルアルコール、水とアセトン等が好ましく、とりわけ水が好ましい。

【0032】本発明で用いられる水は、通常、製剤の分野で用いられる程度の性状を有するものであれば、好適に使用することが出来、さらに、この水に、親水性高分子や医薬化合物等の性状に応じて、塩類やpHを調節するための酸、アルカリ物質等を配合することも出来る。

【0033】本発明の各構成成分の配合比率は、適宜、対象とする医薬化合物に応じて、決定すればよく、製剤分野における当業者であれば、至適範囲を見出すことに特に困難はないが、好ましい配合比率の一例をあげるならば、難溶性薬物1重量部に対して、親水性高分子が0.1~50重量部、好ましくは0.5~10重量部、更に好ましくは1~5重量部の範囲で配合されており、溶解性改善助剤が0.1~10重量部、好ましくは0.2~5重量部、更に好ましくは0.5~3重量部の範囲で配合されている製剤があげられる。

【0034】本発明の製剤において親水性高分子と溶解性改善助剤の配合比率は、特に限定されないが、好ましくは親水性高分子1重量部に対して、溶解性改善助剤が0.02~10重量部、更に好ましくは0.1~3重量部である。

【0035】なお、水性溶媒の添加量は、難溶性薬物が 完溶する量を超えない量であれば特に限定されないが、 50 好ましくは難溶性薬物1重量部に対し、20重量部以下 であり、更に好ましくは10重量部以下である。

【0036】pHを調節するための酸としては製剤技術 の分野で使用し得るものであれば、特に限定されないが 例えば塩酸、硫酸、硝酸、臭化水素酸、リン酸などの無 機酸、酢酸、コハク酸、フマル酸、リンゴ酸、シュウ 酸、乳酸、グルタル酸、サリチル酸、酒石酸などの有機 酸あるいはこれらの塩があげられる。

【0037】本発明の製剤は、難溶性薬物、親水性高分 子及び溶解性改善助剤の三成分を、難溶性薬物が完溶し ない量の水性溶媒の存在下に粉砕した後、水性溶媒を除 10 去することにより製することができる。

【0038】本発明において粉砕は、通常この技術分野 における常法により実施することができ、例えば、難溶 性薬物、親水性高分子及び溶解性改善助剤の三成分を任 意の順序で粉砕機に入れ、水性溶媒を加えて粉砕するこ とにより容易に実施することができる。又、予め、三成 分を粉砕した後、水性溶媒を加えて粉砕してもよいし、 三成分中の一成分又は二成分を粉砕した後、残りの成分 と水性溶媒を加えて粉砕してもよい。更には、難溶性薬 物を溶融させた他の二成分の何れかに加え、マトリック 20 スを形成させた後、上記と同様に水性溶媒等を加えて粉 砕することもできる。

【0039】かかる粉砕機としては、例えばボールミ ル、振動ボールミル、遠心ボールミル、ロッドミル、ミ クロンミル、ジェットミル、遠心流動ボールミル、ハン マーミル、ピンミル等の粉砕機器があげられ、とりわけ 振動ボールミル、遠心ボールミル等を好適に使用するこ とができる。

【0040】本発明における粉砕は、難溶性薬物が微細 化され、これに他の二成分が混和されて均一となるまで 30 実施すればよく、粉砕機の種類、粉砕条件及び粉砕量等 によっても変動するが、概ね数分~数時間で容易に完了 し、通常は1時間以内で目的を達することができる。

又、水性溶媒の除去は、通常この分野で用いられる方 法、例えば、凍結乾燥法、常温ないし加温下の常圧ない し減圧下における乾燥法、溶媒の留去等により、容易に 実施できる。

【0041】得られた固体分散体は、所望により、粉 砕、整粒、造粒等の操作を加え、更に乾燥してもよい。 【0042】本発明において乾燥機としては、箱型乾燥 機、流動層乾燥機等一般の製造工程に使用できる機器が 使用できる。

【0043】かくして得られる固体分散体は、経口投与 用製剤としても、非経口投与用製剤としても用いること ができる。経口投与用製剤として用いる場合は、必要に 応じて賦形剤、結合剤、滑沢剤、コーティング剤、静電 気防止剤、光の透過性を調整する添加剤、着色剤等、こ の分野で通常使用される種々の配合剤を配合してもよ く、錠剤、顆粒剤、細粒、散剤、カプセル剤等として使 用できる。又、非経口投与する場合には、注射剤、経皮 投与製剤、座剤等として使用することができ、これらの 製剤とする場合には、本発明の製剤を適当な基剤中に含 有させ、所望に応じこの技術分野で汎用される種々の添 加剤、例えば等張化剤、安定化剤、緩衝剤、吸収促進剤 等を加えて常法により製することができる。

【0044】以下、実験例および実施例により更に詳細 に本発明を説明するが、本発明は、これらにより何ら限 定されるものではない。

[0045]

【作用】

実験例1

[医薬品製剤の調製] 表6に示す3成分を用い、下記 (A)~(C)の製法で医薬品製剤を調製した。

[0046]

【表6】

試料Na	難溶性薬物	親水性高分子	溶解性改善助剤
1			PEG400
2			プロピレングリコール
3			ポリオキシエチレンソル ビタンモノステアレート
4	ニフェジピン	НРМС	大豆レシチン
· 5			乳 糖
6	1		流動パラフィン
7			シリコン (SH200-100)
8	ニフェジピン	НРМС	
9	-/=/-/-/		乳糖

【0047】 (A): 難溶性薬物 (500mg) に、親 水性高分子(2.5g)及び溶解性改善助剤(500m g) を加え、振動ボールミルで10分間混合粉砕した。 50 時間乾燥させ、水を留去した後、振動ボールミルで10

次に、水(3ml)を加え、更に振動ボールミルで10 分間混合粉砕した。得られた組成物を約70℃で6~7

分間粉砕した。

【0048】(B): 難溶性薬物(500mg)に、親水性高分子(2.5g)及び溶解性改善助剤(500mg)を加え、振動ボールミルで10分間混合粉砕した。 【0049】(C): 難溶性薬物のみ。

【0050】 [溶解挙動測定] 上記(A)~(C)で得られた製剤を、攪拌下、37℃の水に大過剰に加えた場合の薬物の溶解挙動を経時的に測定した。溶解量は、

0. 45μ mのミリポアフィルターを通過した溶液の紫外部吸収スペクトルの二波長測定 ($\lambda_1 = 330$ nm、 $\lambda_2 = 450$ nm) より算出した。結果を図1~図9に示す。

【0051】 [考察] 図1~7より明らかなように、本発明の製剤はいずれも難溶性薬物単独に較べ遙かに優れた溶解挙動を示し、更に、溶媒を用いず3成分を混合した製剤に較べても優れた溶解挙動を示している。又、図8~9に示す通り、本発明の構成成分中の2成分から成る製剤では、顕著な溶解挙動の改善効果はみられなかった。上記結果は、本発明により溶解性の改善された固体分散体が生じていることを示唆するものである。

【0052】実験例2

[医薬品製剤の調製] ニフェジピン (難溶性薬物)、HPMC (親水性高分子)、PEG6000 (溶解性改善助剤)を用い、下記(A)~(D)の製法で医薬品製剤を調製した。

【0053】(A):ニフェジピン(500mg)に、HPMC(2.5g)及びPEG6000(500mg)を加え、振動ボールミルで10分間混合粉砕した。次に、水(3ml)を加え、更に振動ボールミルで10分間混合粉砕した。得られた組成物を約70℃で6~7 30時間乾燥させ、水を留去した後、振動ボールミルで10分間粉砕した。(但し、PEG6000は、60~70℃で完全に溶融させて用いた。以下、一同様)

(B):ニフェジピン(500mg)に、HPMC(2.5g)及びPEG6000(500mg)を加え、振動ボールミルで10分間混合粉砕した。

【0054】(C):ジクロロメタン/メタノール(2 00ml/60ml)混液に、PEG6000(1 g)、HPMC(5g)及びニフェジピン(1g)を加 え、溶解させた後、パルヴィス ミニ・スプレー GS 40 31 [Pulvis Mini-Spray GS3 1](ヤマト科学(株)製)を用いて窒素ガス置換下、 70℃にて溶媒を除去し固溶体を得た。

【0055】(D):ニフェジピンのみ。

【0056】 [溶出試験] 上記 (A) ~ (D) で得られた製剤の溶出試験を下記条件下、日局パドル法にて行った。結果を図10に示す。

【0057】溶出液:37℃水 900ml

回転数:50rpm 主薬量:5mg 測定波長: $\lambda_1 = 330 \, \text{nm}$ 、 $\lambda_2 = 450 \, \text{nm}$ [考察] 図 $10 \, \text{より明らかなように、本発明の製剤は、スプレードライ法で得た製剤 (C) よりも、速やかに溶出するという特徴も有している。$

[0058]

【実施例】

実施例1

ニフェジピン(1重量部)に、予め70~90° Cにおいて融解させたPEG6000(1重量部)を加えよく練合する。次に、HPMC(5重量部)を加え振動ボールミルで10分間粉砕する。更に、水(3重量部)を加え振動ボールミルで5分間粉砕を行う。50° Cにて8時間乾燥した後、振動ボールミルで粉砕し、得られた粉砕末をゼラチンカプセルに充填することによりカプセル剤を得る。

【0059】実施例2

インドメタシン(1重量部)に、PEG400(1重量 部)及び大豆レシチン(1重量部)を加え、練合する。 次に、HPMC(5重量部)を加え、振動ボールミルで 15分間粉砕する。更に、水(3重量部)を加え20分 間粉砕する。70℃にて6時間乾燥させた後、遠心ボー ルミルで粉砕する。

【0060】実施例3

ニフェジピン(1重量部)に大豆レシチン(1重量部)を加え、よく練合する。次にHPMC(10重量部)を加え、遠心流動ボールミル(以下、CFミルと称する)にて20分間粉砕し、更に水(4重量部)及びエタノール(1重量部)を加え粉砕を行う。60℃で3時間減圧乾燥の後、0.5mmのスクリーンをつけたパワーミルで粉砕する。

【0061】実施例4

ニフェジピン(1重量部)に、クエン酸トリエチル(1 重量部)を加え、ボールミルで30分間粉砕する。それ にHPMCAS(10重量部)、乳糖(20重量部)、 エチルアルコール(1重量部)を加え、ボールミルで3 時間粉砕を行う。減圧にて3時間乾燥する。

【0062】実施例5

ニフェジピン(1 重量部)に、グリセリン(1 重量部)を加え、練合する。次に、メタアクリル酸コポリマーし(3 重量部)を加え、遠心ボールミルで1 0 分間粉砕する。更に、水(3 重量部)を加え、遠心ボールミルで1 0 分間粉砕する。60℃で6時間乾燥させた後、再び遠心ボールミルを用いて粉末化する。

【0063】実施例6

ニフェジピン(1重量部)に、流動パラフィン(2重量部)を加え、練合する。次に、ポリビニルアルコール(5重量部)を加え、CFミルで5分間粉砕する。更に、水(2重量部)とエタノール(2重量部)を加え、CFミルで10分間粉砕する。押し出し造粒機を用いて50 成型させ、45℃で4時間減圧乾燥させた後、1mmの

スクリーンをつけたパワーミルで粉砕し、顆粒剤を得 る。

【0064】実施例7

(3E, 4E) -3-ペンジリデン-4-(3, 4, 5) ートリメトキシベンジリデン) ピロリジンー2, 5ージ オン(1重量部)にPEG400(0.5重量部)を加 え、よく練合する。次に、HPC (3重量部) を加え、 振動ボールミルで15分間粉砕する。更に、水(3重量 部)を加え、振動ボールミルで10分間粉砕する。60 ℃で6時間乾燥させた後、遠心ボールミルを用いて粉末 10

【0065】尚、本発明の特徴及び態様は以下の通りで ある。

【0066】第1項:溶解性改善助剤が、多価アルコー ル、多価アルコールエーテル、多価アルコールエステ ル、二ないし三塩基酸エステル、レシチン、糖アルコー ル、脂肪族炭化水素、有機ケイ素化合物から選ばれる1 種又は2種以上である本発明の製剤。

【0067】第2項:多価アルコールがプロピレングリ コール又はグリセリン、多価アルコールエーテルがグリ 20 セリンエーテル又はエチレングリコールエーテル、多価 アルコールエステルがトリアセチン、ショ糖脂肪酸エス テル、ソルビタン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エ ステル、ポリエチレングルコール脂肪酸エステル、ポリ オキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル又はポリオキ シエチレン硬化ヒマシ油、二ないし三塩基酸エステルが フタル酸エステル又はクエン酸エステル、糖アルコール がDーマンニトール又はDーソルビトール、脂肪族炭化 水素が流動パラフィン、有機ケイ素化合物がシリコンで ある第1項記載の製剤。

【0068】第3項:グリセリンエーテルがグリセリン モノエチルエーテル又はグリセリンジエチルエーテル、 エチレングリコールエーテルがジエチレングリコール、 トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール又は セロソルブ、ソルビタン脂肪酸エステルがソルビタンモ ノオレエート、グリセリン脂肪酸エステルがグリセリン モノステアレート又はグリセリンジステアレート、ポリ エチレングルコール脂肪酸エステルがポリエチレングリ コールモノステアレート、ポリオキシエチレンソルビタ ン脂肪酸エステルがポリオキシエチレンソルビタンモノ 40 オレエート、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミ テート又はポリオキシェチレンソルビタンモノステアレ ート、フタル酸エステルがフタル酸ジメチル、フタル酸 ジエチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジオクチル、フ タル酸ジ2-ヘキシル、フタル酸オクチルデシル、フタ ル酸ジイソデシル又はフタル酸ジアリル、クエン酸エス テルがクエン酸トリエチル又はクエン酸アセチルトリブ チルである第2項記載の製剤。

【0069】第4項:溶解性改善助剤が、プロピレング リコール、グリセリン、エチレングリコールエーテル、 50 ルボキシアルキル化セルロースがカルボキシメチルセル

トリアセチン、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチ レンソルビタン脂肪酸エステル、フタル酸エステル、ク エン酸エステル、レシチン、D-マンニトール、D-ソ ルビトール、流動パラフィン、シリコンから選ばれる1 種又は2種以上である本発明の製剤。

【0070】第5項:エチレングリコールエーテルがジ エチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエ チレングリコール又はセロソルブ、ポリオキシエチレン ソルビタン脂肪酸エステルがポリオキシエチレンソルビ タンモノオレエート、ポリオキシエチレンソルビタンモ ノパルミテート又はポリオキシエチレンソルビタンモノ ステアレート、フタル酸エステルがフタル酸ジメチル、 フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジオク チル、フタル酸ジ2-ヘキシル、フタル酸オクチルデシ ル、フタル酸ジイソデシル又はフタル酸ジアリル、クェ ン酸エステルがクエン酸トリエチル又はクエン酸アセチ ルトリブチルである第4項記載の製剤。

【0071】第6項:溶解性改善助剤が、プロピレング リコール、グリセリン、ポリエチレングリコール、トリ、 アセチン、ショ糖脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン ソルビタンモノステアレート、クエン酸トリエチル、レ シチン、流動パラフィン、シリコンから選ばれる1種又 は2種以上である本発明の製剤。

【0072】第7項:親水性高分子が、親水性炭水化 物、親水性タンパク質、親水性天然高分子、親水性脂肪 酸ポリエステル、親水性のエチレン系不飽和モノマーを 構成成分とするポリマーから選ばれる/1種又は2種以上 である第1~6項記載の製剤。

【0073】第8項:親水性炭水化物が親水性多糖類、 親水性多糖類エーテル、親水性多糖類エステル、親水性 多糖類の金属塩又は親水性多糖類誘導体の金属塩である 第7項記載の製剤。

【0074】第9項:親水性多糖類がデンプン、デキス トリン、αーシクロデキストリン、デキストラン、プル ラン、アラビアゴム、トラガント又はカンテン、親水性 多糖類エーテルがアルキル化セルロース、ヒドロキシア ルキル化セルロース、ヒドロキシアルキル化スターチ又 はカルボキシアルキル化セルロース、親水性多糖類エス テルがセルロースエステル、ヒドロキシアルキル化セル ロースエステル又はアルギン酸プロピレングリコールエ ステル、親水性多糖類の金属塩又は親水性多糖類誘導体 の金属塩がセルロースエーテルのアルカリ金属塩もしく はアルカリ土類金属塩又はアルギン酸のアルカリ金属塩 もしくはアルカリ土類金属塩である第8項記載の製剤。 【0075】第10項:アルキル化セルロースがメチル セルロース、ヒドロキシアルキル化セルロースがヒドロ キシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース 又はヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシ アルキル化スターチがヒドロキシプロピルスターチ、カ

ロース又はカルボキシメチルエチルセルロース、セルロ ースエステルがセルロースアセテートフタレート、ヒド ロキシアルキル化セルロースエステルがヒドロキシプロ ピルメチルセルロースフタレート又はヒドロキシプロピ ルメチルセルロースアセテートサクシネート、セルロー スエーテルのアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金属 塩がカルボキシメチルセルロースナトリウム又はカルボ キシメチルセルロースカルシウム、アルギン酸のアルカ リ金属塩もしくはアルカリ土類金属塩がアルギン酸ナト リウム又はアルギン酸カルシウムである第9項記載の製 10

【0076】第11項:親水性のエチレン系不飽和モノ マーを構成成分とするポリマーが、一般式[1]

[0077]

$$CH_2 = C \left\langle \begin{array}{c} R^1 \\ R^2 \end{array} \right. \tag{1}$$

【0078】(但し、R¹、R²は前記と同一意味を有 20 する) で示されるエチレン系不飽和モノマーを構成成分 とするポリマーである第7~10項記載の製剤。

【0079】第12項:一般式[I]

[0080]

【化5】

$$CH_2 = C \left\langle \begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \end{array} \right. \tag{1}$$

【0081】(但し、R¹、R²は前記と同一意味を有 30 する)で示されるエチレン系不飽和モノマーが、アクリ ル酸、アクリル酸エステル、メタアクリル酸、メタアク リル酸エステル、ビニルアルコール、ビニルピロリド ン、ジェチルアミノ酢酸ビニル又はビニルアセタールで ある第11項記載の製剤。

【0082】第13項:親水性のエチレン系不飽和モノ マーを構成成分とするポリマーが、アミノアルキルメタ アクリレートコポリマー、メタアクリル酸コポリマー、 カルボキシビニルポリマー、ポリビニルピロリドン、ポ リビニルアルコール又はポリビニルアセタールジエチル 40 アミノアセテートである第7~10項記載の製剤。

【0083】第14項:親水性タンパク質がゼラチン又 はカゼイン、親水性天然高分子がシェラック、親水性脂 肪酸ポリエステルがステアリン酸ポリオキシルである第 7~13項記載の製剤。

【0084】第15項:親水性高分子が、ヒドロキシア ルキル化セルロース;カルボキシアルキル化セルロー ス:ヒドロキシアルキル化セルロースエステル;セルロ 一スエーテルのアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金 類金属塩;ゼラチン;カゼイン;シェラック或いはアク リル酸、アクリル酸エステル、メタアクリル酸、メタア クリル酸エステル、ビニルアルコール、ビニルピロリド ン、ジエチルアミノ酢酸ビニル又はビニルアセタールか ら選ばれる1種又は2種以上を構成成分とするポリマー から選ばれる1種又は2種以上である第1~6項記載の 與剤。

【0085】第16項:ヒドロキシアルキル化セルロー スが、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピ ルセルロース又はヒドロキシプロピルメチルセルロー ス:カルボキシアルキル化セルロースが、カルボキシメ チルセルロース又はカルボキシメチルエチルセルロー ス:ヒドロキシアルキル化セルロースエステルが、ヒド ロキシプロピルメチルセルロースフタレート又はヒドロ キシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネー ト:セルロースエーテルのアルカリ金属塩もしくはアル カリ土類金属塩が、カルボキシメチルセルロースナトリ ウム又はカルボキシメチルセルロースカルシウム:アル ギン酸のアルカリ金属塩もしくはアルカリ土類金属塩 が、アルギン酸ナトリウム又はアルギン酸カルシウム: アクリル酸、アクリル酸エステル、メタアクリル酸、メ タアクリル酸エステル、ビニルアルコール、ビニルピロ リドン、ジエチルアミノ酢酸ビニル又はビニルアセター ルから選ばれる1種又は2種以上を構成成分とするポリ マーが、アミノアルキルメタアクリレートコポリマー、 メタアクリル酸コポリマー、カルボキシビニルポリマ 一、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール又は ポリビニルアセタールジェチルアミノアセテートである 第15項記載の製剤。

【〇〇86】第17項:親水性高分子が、ヒドロキシプ ロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサ クシネート、カルボキシメチルエチルセルロース、カル ボキシメチルセルロースナトリウム、アルギン酸ナトリ ウム、ゼラチン、カゼイン、シェラック、アミノアルキ ルメタアクリレートコポリマー、ポリビニルアセタール ジエチルアミノアセテートから選ばれる1種又は2種以 上であり、溶解性改善助剤が、多価アルコール、多価ア ルコールエーテル、多価アルコールエステル、二ないし 三塩基酸エステル、レシチン、少糖類、糖アルコール、 脂肪族炭化水素、有機ケイ素化合物から選ばれる1種又 は2種以上である本発明の製剤。

【0087】第18項:親水性高分子が、ヒドロキシブ ロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサ クシネート、カルボキシメチルエチルセルロース、カル ボキシメチルセルロースナトリウム、アルギン酸ナトリ ウム、ゼラチン、カゼイン、シェラック、アミノアルキ ルメタアクリレートコポリマー、ポリビニルアセタール **属塩:アルギン酸のアルカリ金属塩もしくはアルカリ土 50 ジエチルアミノアセテートから選ばれる 1種又は 2種以**

上である第1~6項記載の製剤。

【0088】第19項:親水性高分子が、ヒドロキシプロピルメチルセルロースであり、溶解性改善助剤が、多価アルコール、多価アルコールエーテル、多価アルコールエステル、こないし三塩基酸エステル、レシチン、少糖類、糖アルコール、脂肪族炭化水素、有機ケイ素化合物から選ばれる1種又は2種以上である本発明の製剤。

【0089】第20項:親水性高分子が、ヒドロキシプロピルメチルセルロースである第1~6項記載の製剤。

【0090】第21項:水性溶媒が、水もしくは水と任 10 意の割合で混和する有機溶媒またはそれらの混合物であ る第1~20項記載の製剤。

【0091】第22項:水性溶媒が、水もしくは水と水と任意の割合で混和する有機溶媒の混合物である第1~20項記載の製剤。

【0092】第23項:水性溶媒が、水である第1~2 0項記載の製剤。

【0093】第24項: 難溶性薬物が、(3E, 4E) -3-ベンジリデン-4-(3, 4, 5-トリメトキシ ベンジリデン) ピロリジン-2, 5-ジオンである第1 20 ~23項記載の製剤。

[0094]

【発明の効果】本発明の製剤は、難溶性薬物の溶解性が 改善された医薬品製剤であり、ハロゲン化系有機溶媒を 一切使用せず製造できる安全性の高い医薬品製剤であ る。又、簡便な操作で製造でき、幅広い難溶性薬物に適

【図1】

応出来る製剤である。

【図面の簡単な説明】

【図1】 ニフェジピン/HPMC/PEG400からなる本発明の製剤と対象品との溶解挙動の比較を示す。

【図2】 ニフェジピン/HPMC/プロピレングリコールからなる本発明の製剤と対象品との溶解挙動の比較を示す。

【図3】. ニフェジピン/HPMC/ポリソルベート6 Oからなる本発明の製剤と対象品との溶解挙動の比較を 示す。

【図4】 ニフェジピン/HPMC/大豆レシチンからなる本発明の製剤と対象品との溶解挙動の比較を示す。

【図5】 ニフェジピン/HPMC/乳糖からなる本発明の製剤と対象品との溶解挙動の比較を示す。

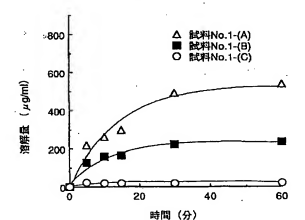
【図6】 ニフェジピン/HPMC/流動パラフィンからなる本発明の製剤と対象品との溶解挙動の比較を示す。

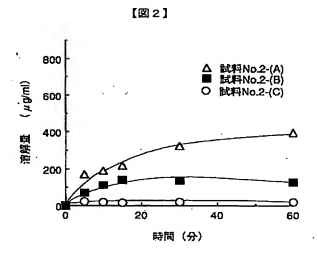
【図7】 ニフェジピン/HPMC/シリコンからなる 本発明の製剤と対象品との溶解挙動の比較を示す。

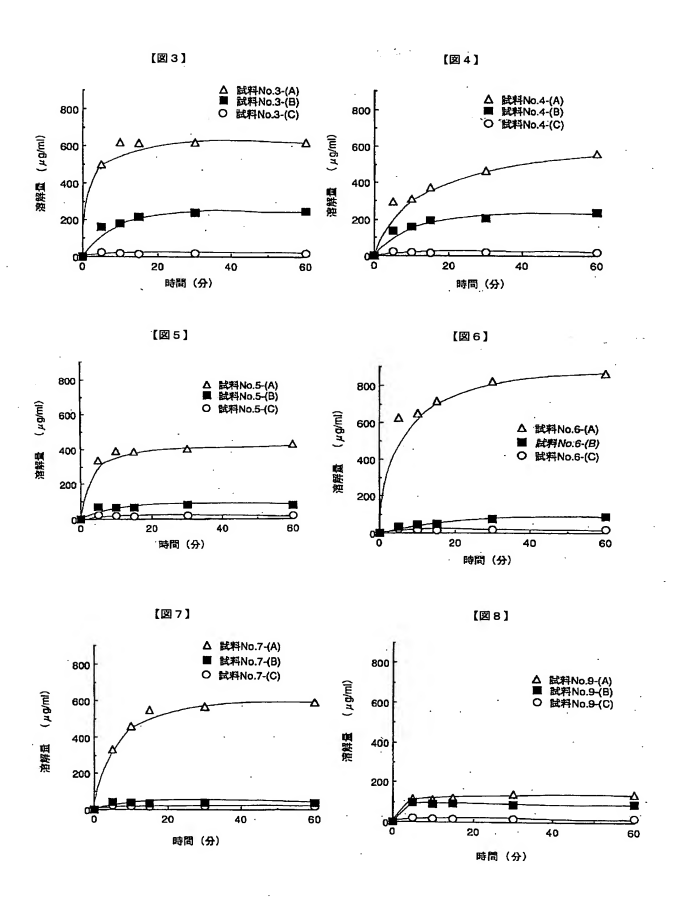
【図8】 ニフェジピン/HPMCからなる製剤の溶解 挙動を示す。

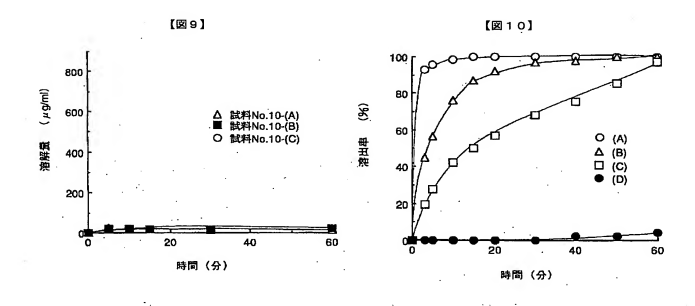
【図9】 ニフェジピン/乳糖からなる製剤の溶解挙動を示す。

【図10】 ニフェジピン/HPMC/PEG6000 からなる本発明の製剤と対象品との溶出速度の比較を示す。









フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
A 6 1 K 47	//10	i		
47	//32 E	3		
47	/38 E	3		